

no

US

Offenlegungsschrift

26 51 369

Aktenzeichen Anmeldetag Offenlegungstag

10 11 76 2 6 77

P 26 51 369 9

Unicrupriumat

20 11 75 Großbritannie.: 47791 75

Emisside Farbstotfzusammunisitzling

Erfors: Creenwood, Stanley Frederick, Winstanley, David Manchester, Lancashire (Großbritannien)

T 26 51 369 A

PATENTAMSPRUCEE

1. Konzentrierte wüßrige Lüsung, dadurch gekennzelchnet, daß sie in 100 Gew.-Teilen Wasser mindestens & Gew.-Teile eines Azofarbstoffs enthält, der in Form der freien Säure die Formel

$$(HO_{3}S)_{n} = H - (SO_{3}H)_{n}$$

durweist, worin X für eine Apuxy- oder Azogruppierung stent, \mathbb{R}^1 für Hydroxy oder Amino stent, \mathbb{R}^2 für Hesserstoff, Niederalkyl, Niederalkoxy, Sulfo oder Carboxy stent und n für 1 oder 2 steht.

2. Monzentrierte wäßrige Lüsung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Azofarbstoff das Produkt ist, das durch Reduktion eines Mitromonoazofarbstoffs der Formel

$$(HO_3s)_n = N - NO_2$$

unter Verwendung einer wäßrigen alkalischen Lüsung eines reduzierenden Zuckers erhalten wird.

- J. Mondentrierte wüßrige Lösung nach And ruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Farbstoff in Form eines Lithium-, Diäthanolamin- oder Triffthanolaminsalzes vorliegt.
- 4. Verwendung einer Farbstofflüsung nach einem der Ansprüche 1 bls 3 zum Fürben von Papier.

PATENTANWALTE

DR.-ING. H. FINCKE DIPL.-ING. H. BOHR DIPL.-ING. S. STAEGER DR. rer. nat. R. KNEISSL

PA Dr. Findle - Bohr - Stoeger - Dr. Kne sst - Multerstr 31 - 6001 Millioten 5

Y

8 MONCHER 5. 1 (10 / 1)

Mullerst offer 31 Fernald (089) 126 60 60 Telegromme Cloims München Telegroms 5239 33 cloim d

Mappe No 24144 - Dr. . //:

Bite in der Antwort angeben

ICI CASE Dd. :

3

IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES LTD. London - Grokbritannien

"Flüssige Farbstoffzusammensetzung"

PRIORITAT: 20.11.1975 - CroSbritannien - 47791/75

Die Erfindung bezieht sich auf flüssige Farbstoffzusammensetzungen und imsbesondere auf konzentrierte wäßrige Lösungen von Azofarbstoffen.

In den letzten Jahren hat die Verwendung von konzentrierten wüßrigen Lösungen von Parbstoffen an Bedeutung gewonnen, und zwar wegen der Vorteile, die solche Lösungen gegenüber Parbstoffen in Pulverform besitzen. Durch die Verwendung von Lösungen werden die nit der Staubbildung verbundenen Schwierigkeiten vermieden und die Verbraucher von der zeit-raubenden und oftmals schwierigen Auflösung des Parbstoff-pulvers in Wasser befreit. Die Verwendung von konzentrierten Lösungen wurde außerdem durch die Entwicklung von kontinuier-lichen fürbeverfahren für Papier angeregt, da es bei diesen Verfahren zweckmüßig ist, die Lösung direkt in den Holländer oder an irgendeinem anderen geeigneten Punkt bei dem Papier-nerstellungssystem einzumessen.

3-g-ustand der Erfindung ist nunmehr eine konzentrierte wimmige Düsung, die in 100 dew.-Teile wasser mindestens fi dew.-Peile Azofarbstoff enthält, der in Form der freien Säure die Formel

$$\mathbb{R}^{1} = \mathbb{N}$$

$$\mathbb{R}^{2} \times \mathbb{R}^{2} \times \mathbb$$

Nufleist, work. K für eine Azoxy- oder Azogruppierung steht, R¹ für Hydroxy oder Amino steht, R² für Wasserstoff, Miederalkyl, Miederalkoxy, Sulfo oder Carboxy steht und nifür 1 oder 2 steht.

Die Ausdrücke "Niederalkyl" und "Niederalkoxy" beziehen zich nier auf Alkyl- bzw. Alkoxygruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen.

Die Farbstoffe der Formel I können dadurch hergestellt werden, daß man einen Nitromonoazofarbstoff der Formel

$$(HO_3\varepsilon)_n = N - NO_2$$
 (II)

Martin Bally de a constant gallele, Shigh

- PASCLAMATION :

LINE TO THE PROPERTY OF THE PR

worin R¹, R² und n die oben angegebenen bedeutungen besitzen, unter Verwendung eines Verfahrens reduziert, durch welches aromatische Mitroverbindungen in Azoxy- oder Azoverbindungen überführt werden können. Bei solchen Verfahren werden beispielsweise reduzierende Zucker, wie z.B. D-Glucose, in wührigen alkalischen Lösungen verwendet.

Die Erfindung betrifft somit weiternin eine Konzentrierte währige Ebsung, die in 100 Gew.-Peilen Wasser mindestens Bolew.-Peile eines Azofarbstoffs enthält, der durch Reduktion eines Mitromonoasofarbstoffs der Formel II unter Verwendung einer währigen alkalischen Lösung eines reduzierenden Duckers hergestellt worden ist. Die Lösung kann beispielsweise mittels eines Alkalimetallhydroxyds oder -carbonats oder mittels Ammoniak oder eines Mono-, Di- oder Trialkanslamins alkalisch gemacht werden.

Die heldktion wird vorzugsweise dadurch ausgeführt, das ran eine wißrige Löbung des reduzierenden Duchers (vorzugsweise zwischen 0,5 und 1,5 Mol je Mol Mitroverbindung) zu einer wir zien Löbung der Mitromonoanoverbindung, welche überschulssiges Alkalimetallhydroxyd (bis zu 10 Mol je Mol Mitroverbindung) enthält, bei Temperaturen zwischen 50 und 190°C, vorzugsweise $75 \pm 2^{\circ}$ C, zugibt. Die Geschwindigkeit der Reduktion kann dadurch unter Kontrolle genalten werden, daß

709822/0911

man die reduzierende Zuckerlöbung mit einer solchen Geschwindigkeit zugibt, daß das Redoxpotential, gemessen zwischen einer Platinelektrode und einer Calomelbezugselektrode, unterhalb 500 mV bleibt. Alternativ kann die Lösung so rasch wie möglich zugegeben werden, wobei die Reduktion durch Zusatz einer Säure abgebrochen wird, wenn festgestellt worden ist, daß sie zu Ende ist.

Die Jurch die Reduktion erhaltene Farbstofflüsung kann als solone verwendet werden. Es ist aber auch möglich, den Farbstoff durch herkömmliche Verfahren zu isolieren und ihn dann wieder in Wasser aufzulüsen. Zur Erzielung einer maximalen Lüslichkeit in Wasser wird es bevorzugt, den Farbstoff zufrindest teilweise in ein Lithium-, Diäthanolamin- oder zu sthanblaminsalz zu uberführen. Den Farbstofflüsungen kann Marnstoff zugegeben werden, um eine noch grüßere Stabilität bei der Lagerung zu erzielen.

Lie erfindungsgemäßen wäßrigen Konzentrate, die bei Lagerungstemperaturen bis zu -5°C stabil bind, eignen sich zum Fürben von Gellulosematerialien, insbeschdere Papier, auf welchem sie mit oder ohne Verwendung einer Schlichte attraktive blaue Farbtüne ergeben. Die Lichtechtheit des gefärbten Papiers ist beträchtlich besser als diejenige eines Papiers, das mit Disazofarbstoffen gefärbt worden ist, welche aus Diaminen, wie z.B. Benzidin und Dianisidin, und aus Kupplungskomponenten, wie z.B. H-Säure, Chicago-Säure und Chromotrop-Säure, erhalten werden.

Lin wichtiges Merkmal der Farbstoffe der Formel I besteht darin, daß ihre Herstellung keine Zwischenprodukte erfordert, die karzinogen sind, wie dies bei Dianisidin der Fall ist.

Die Orfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert, worin alle Teile und Prozentangaben in Gewicht aus-

709822/0911

r-

7

gedrückt sind.

BLISPIEL 1

Line Wäßrige Lösung eines Nitromonoacofarbstoffs wird dadurch hergestellt, daß man 16,3 Teile 2-Methoxy-4-nitroanilin diazotiert und mit 32 Teilen 1,8-Dihydroxynaphthal: 5,6-disulfonsäure in Gegenwart von 23,6 Teilen Natriumacet und 14,8 Teilen einer 32ligen wüßrigen Hatriumhydroxydlüst Ruppelt. 87,5 Teile 32%ige Natriumhydroxydlüsung werden da zur Suspension zugegeben, worauf die Temperatur auf 75 ± 2 angenoben wird, wobei eine glatte Lüsung entsteht. Eine Li sung von 13,6 Teilen D-Glucose in 150 Teilen Wasser wird rasch zu der heißen Lösung zugegeben, die weitere 10 min duf 75 \pm 200 emhitat wind, worship die Reduktion zu Ende ist, was durch das Fehlen eines violetten Hofs (Nitrovervindung) festgestellt werden kann, wenn eine Probe auf Filterpapier (Whatmans No. 1) aufgebracht und mit Wasser dünnt wird. 47 Teile 35,5%ine Salzsäure werden dann zugege um den pli auf δ ,5 abzusenken, worauf dann der Farbstoff $\mathbb R$ Supatz von 125 Teilen Kochsalz bei 60°C ausgefällt wird. I Farbstoff wird durch Filtration isoliert, und der Filteria wird mit 5%iger Kochsalzlösung gewaschen. Dine konzentrie: währige Lösung des Farbstoffs wird dadurch hergestellt, de der Filterhuchen mit bis zu 5 Teilen Lithiumhydroxyd-monohydrat und der nütigen Mende Wasser gemischt wird. 45 Teil Hurnstoff werden dann zugegeben, wobei 460 Teile einer 18: erhalten werden, die nach einer Eltratiom dur Entfernung vor Frendstoffspuren mindestens mehrere Monate gelagert werde: kann. Die Farbstofflüsung eignet sich zum Färben von Papipulpe in Anwesenheit von Hollophonium und Alaunschlichte. wobei ein attraktiver grünlich-blauer Farbton erhalten wi

v: Gi

Ē

4

 \cdot

 \sim

-

G

-K-

8

ESSENTED 2

Ein aus einem wEGrijen Paste bestehenden Cemisch, das 11,7 Jeile 1- .ydroxy-2-(.!-nitro-3-sulfophenylado)-7-aminonaphthalin-3sulfonsture (hermestellt durch Dianotieren von 2-Amino-5mitropensolaulfonshure und Muppelm mit 3-Amino-8-nydroxynaghathalin-b-bulfonslure in Gegenwart von Watriumearbonet), for Peile Didthanolamin und 100 Peile Masser enthält, wird cur wildung einer vollstündigen Düsung auf 75 \pm 200 ermitzt. Line LUsung von 3,4 Teilen D-Olucose in 75 Teilen Masser wird zu der heißen Lüsung mit einer solonen Geschwin Higkeit bugegeben, dab das Redox-Potential, gemessen mwicchen einer Flatinelextrode und einem Calomelbeausbelektrode untermalb pp. mV pleibt. Mach beendeter Reduktion, was durch Dünnessibiliterrorsetegrafia einer Srobe festgestellt wiri, wird lie Farcstofflösung filtriert, worauf 20 Teile Harnstoff und die nUtige Wassermenge zugegeben werden. Die FarbstofflUsung eignet sich zum Färben einer Papierpulpe in Anwesenheit von Hollsphonium und Alaunschlichte, wobei ein attraktiver rütlich-blauer Farbton erhalten wird.